

# Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

Engedélyezett

- Spectinomycin sulfate
- Lincomycin hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Linco-Spectin 100 222 mg/g - 444.7 mg/g Powder for use in drinking water

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

575.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

241.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Por ivóvízbe keveréshez

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Oralis alkalmazás:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 0 day

Animals must not be slaughtered for human consumption during treatment.

•

**csirke**

- Meat and offal. 5 day

- Egg. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01FF52

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/04/1974

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Zoetis Belgium

---

### **Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Engedély száma:**

99/237/72-C

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

7/10/2014

---

### **Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Eljárás száma:**

BE/V/0029/001

---

### **Érintett tagállamok:**



Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.